



AGENCE FRANÇAISE
DE SÉCURITÉ SANITAIRE
DES ALIMENTS

Afssa – dossier n° 2007-0312 CLINIC EV
Dossier rattaché n° 7400057

Maisons-Alfort, le 28 octobre 2008

AVIS

**de l'Agence française de sécurité sanitaire des aliments
relatif à la demande d'autorisation de mise sur le marché
de la préparation phytopharmaceutique
CLINIC EV n° intrant 9900039**

LA DIRECTRICE GENERALE

Dans le cadre de la convention-cadre relative au transfert par le Ministère de l'Agriculture et de la Pêche à l'Afssa des demandes antérieures à la date d'entrée en vigueur du décret n° 2006-1177 du 22 septembre 2006, l'Agence française de sécurité sanitaire des aliments (Afssa) a examiné un dossier, déposé initialement à la Direction Générale de l'Alimentation par NUFARM, relatif à la demande d'autorisation de mise sur le marché (AMM) de la préparation CLINIC EV(n° intrant : 9900039) à base de glyphosate après inscription de la substance active à l'annexe I de la directive 91/414/CEE.

Considérant que cette préparation est déclarée identique au produit de référence ROUNDUP, dont l'autorisation de mise sur le marché, n° 7400057, est en cours de validité jusqu'au 31/12/2017;

Considérant que la composition intégrale déclarée pour CLINIC EV est bien strictement identique à celle déclarée pour ROUNDUP;

Considérant l'avis de l'Afssa du 16/04/2007 relatif au réexamen communautaire du produit de référence ROUNDUP ;

L'Afssa émet un avis favorable à la demande d'autorisation de mise sur le marché de la préparation CLINIC EV, présentée par NUFARM, mise sur le marché qui doit se faire dans des conditions, notamment d'étiquetage et d'emploi, strictement identiques à celles prévues pour le produit ROUNDUP.

Pascale BRIAND